PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-325438

(43) Date of publication of application: 10.12.1996

(51)Int.CI.

CO8L 63/00 CO8L 63/00 H05K 3/00 H05K 3/46 // C08J

(21)Application number: 07-135091

(71)Applicant: HITACHI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

01.06.1995

(72)Inventor: OGAWA NOBUYUKI

SHIMIZU HIROSHI SHIBATA KATSUJI **NAKASO AKISHI**

(54) ETCHANT FOR CURED EPOXY RESIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To enable the removal of an unmodified epoxy resin without using concentrated sulfuric acid, chromic acid, etc., by using an amide solvent and an alcohol solution of an alkali metal compound to form an etchant for a specific cured epoxy resin.

CONSTITUTION: A bifunctional epoxy resin is mixed with a halogenated dihydric phenol in such a ratio that the amount of the phenolic hydroxyl groups is 0.9 to 1.1 equivalent based on the epoxy groups. This mixture is thermally polymerized at 60-150° C in an amide or ketone solvent having a b.p. of 130° C or higher at a reactant solid concentration of 50wt.% or lower in the presence of a catalyst to obtain a film-forming epoxy polymer (A) having a mol.wt. of 100,000 or higher. The ingredient (A) is compounded with a masked isocyanate and a polyfunctional epoxy resin as crosslinking agents, a curing agent, a curing accelerator, a silane coupling agent, an amide solvent, and an alcohol solution of an alkali metal compound. The amount of the isocyanate groups of the masked isocyanate is 0.1-1.0 equivalent based on the hydroxyl groups of the ingredient (A), and that of the polyfunctional epoxy resin is 20-100wt.% based on the ingredient (A).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

20.10.1998

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3286117

[Date of registration]

08.03.2002

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

JP 08-325438 A * NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The etching reagent of the epoxy resin hardened material which is the solution which etches the hardened material of the thermosetting epoxy resin constituent which consists of a with a molecular weight of 100,000 or more which has the film organization potency to which a 2 organic-functions epoxy resin and halogenation 2 organic-functions phenols were heated under existence of a catalyst, and carried out the polymerization epoxy polymer, a cross linking agent, and a polyfunctional epoxy resin, and is characterized by consisting of an amide system solvent and an alcoholic system solvent solution of an alkali metal compound.

[Claim 2] The etching reagent of the epoxy resin hardened material according to claim 1 with which an amide system solvent is characterized by being N.N-dimethylformamide, N,Ndimethylacetamide, or a N-methyl-2-pyrrolidone.

[Claim 3] The etching reagent of the epoxy resin hardened material according to claim 1 or 2 with which an alkali metal compound is characterized by being an alkali-metal hydroxide. [Claim 4] The etching reagent of the epoxy resin hardened material according to claim 3 with

which an alkali metal compound is characterized by being a lithium hydroxide, a sodium hydroxide, or a potassium hydroxide.

[Claim 5] It is the etching reagent of an epoxy resin hardened material given in either among claims 1-4 to which an alcoholic system solvent is characterized by being either of the methanol, ethanol, ethylene glycol, ethylene-glycol-monomethyl-ether, ethylene-glycol-monoethyl-ether, diethylene-glycol, diethylene-glycol monomethyl ether, 1, and 2-propanediols.

[Claim 6] It is the etching reagent of an epoxy resin hardened material given in either among claims 1-5 characterized by for an amide system solvent being 50 - 99% of the weight of the range, and the alcoholic system solvent solution (0.5 - 40 % of the weight of alkali-metalcompound concentration) of an alkali metal compound being 1 - 50% of the weight of the range.

[Translation done.]

* NOTICES *

JP 08-325438 A

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Industrial Application] this invention is used for an insulating material, adhesives, a coating, etc. — a film — it is related with the etching reagent of the thermosetting epoxy resin hardened material [-izing / a hardened material].

[0002]

[Description of the Prior Art] Since the epoxy resin is excellent in the electrical property and an adhesive property like polyimide resin, it is used in various fields. As for an epoxy resin and polyimide resin, roughening and an application which is removed and used came out of some resin as an application spread. About etching of polyimide resin, it is often carried out from the former, and the approach of etching with basic solutions, such as a hydrazine, is learned by JP,50-4577,A, JP,51-27464,A, and JP,53-49068,A.

[0003] Moreover, about roughening and etching of an epoxy resin, the approach of etching by the concentrated sulfuric acid used for surface roughening processing of the epoxy resin hardened material used for a printed wired board, DESUMIA processing, and etchback processing, the chromic acid, an alkali permanganate, etc. is learned by JP,54–144968,A and JP,62–104197,A. Moreover, the approach of adding and etching acrylic resin meltable to alkali into an epoxy resin is learned by JP,5–218651,A.

[0004]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] Although concentrated sulfuric acid, the chromic acid, and the alkali permanganate were being used for roughening and etching the hardened material of a non-denaturalized epoxy resin, these liquid is the chemicals applicable to the specified chemical substances of labor security and hygiene law, sufficient cautions for the handling on insurance are required for it, it is dealt with further, and a duty of a medical checkup is periodically imposed upon a person. Since absorptivity of concentrated sulfuric acid was strong, it needed sufficient concentration management, and in order to have removed the epoxy resin completely by the alkali permanganate, the elevated temperature around 80 degrees C and the time amount for 30 minutes or more were still more nearly required for it. Moreover, since etching of an epoxy resin is enabled, in the case of the modified epoxy resin which added acrylic resin, the outstanding properties, such as the thermal resistance of an epoxy resin and chemical resistance, will be reduced.

[0005] This invention is offering the etching reagent which enables removal of a non-denaturalized epoxy resin, without using concentrated sulfuric acid, a chromic acid, and an alkali permanganate.

[0006]

5

[Means for Solving the Problem] The etching reagent of the epoxy resin hardened material of this invention is a solution which etches the hardened material of the thermosetting epoxy resin constituent which consists of a with a molecular weight of 100,000 or more which has the film organization potency to which a 2 organic—functions epoxy resin and halogenation 2 organic—functions phenols were heated under existence of a catalyst, and carried out the polymerization epoxy polymer, a cross linking agent, and a polyfunctional epoxy resin, and is characterized by

consisting of an amide system solvent and an alcoholic system solvent solution of an alkali metal compound.

[0007] this invention persons found out that the amount epoxy polymer of halogenation macromolecules decomposed with an alkali metal compound in an amide system solvent, as a result of examining many things about the decomposition reaction of the amount epoxy polymer of halogenation macromolecules.

ų.

[0008] Hereafter, this invention is explained to a detail. The hardened material of the thermosetting epoxy resin constituent used as the object etched using the etching reagent of this invention should just be a hardened material of the thermosetting epoxy resin constituent which consists of a with a molecular weight of 100,000 or more which has the film organization potency to which a 2 organic—functions epoxy resin and halogenation 2 organic—functions phenols were heated under existence of a catalyst, and carried out the polymerization epoxy polymer, a cross linking agent, and a polyfunctional epoxy resin.

[0009] Molecular weight is 100,000 or more so-called amount epoxy polymers of macromolecules, and the epoxy polymer which has this film organization potency sets to an epoxy group / phenolic hydroxyl group =1:0.9-1.1, the bottom of existence of a catalyst and the boiling point are 50 or less % of the weight of reaction solid content concentration among an amide system 130 degrees C or more or a ketone system solvent, and it heats the combination equivalent ratio of a 2 organic-functions epoxy resin and halogenation 2 organic-functions phenols, carries out the polymerization of a 2 organic-functions epoxy resin and the halogenation 2 organic-functions phenols, and is obtained.

[0010] If a 2 organic-functions epoxy resin is a compound which has two epoxy groups in intramolecular, what kind of thing is sufficient as it, for example, it has the bisphenol A mold epoxy resin, a bisphenoî female mold epoxy resin, a bisphenol smooth S form epoxy resin, an aliphatic series chain-like epoxy resin, etc. What kind of thing is sufficient as the molecular weight of these compounds. These compounds can use several kinds together. Moreover, components other than a 2 organic-functions epoxy resin may be contained as an impurity. [0011] Halogenation 2 organic-functions phenols have the halogenide of bisphenol A which is the hydroquinone which what kind of thing is sufficient as as long as it is a compound with a halogen atom and two phenolic hydroxyl groups, for example, is a monocycle 2 organic-functions phenol, resorcinol, a catechol, and a polycyclic 2 organic-functions phenol, Bisphenol F, naphthalene diols, bisphenols, and these alkyl group substitution products etc. What kind of thing is sufficient as the molecular weight of these compounds. These compounds can use several kinds together and may use together the 2 organic-functions phenols which are not halogenated. Moreover, components other than 2 organic-functions phenols may be contained as an impurity. [0012] If a catalyst is a compound with catalyst ability which promotes the etherification reaction of an epoxy group and a phenolic hydroxyl group, what kind of thing is sufficient as it, for example, it has an alkali metal compound, an alkaline-earth-metal compound, imidazole derivatives, an organic **** compound, a secondary amine, a tertiary amine, quarternary ammonium salt, etc. Especially, an alkali metal compound is the most desirable catalyst and there are sodium, a lithium, the hydroxide of a potassium, a halogenide, an organic-acid salt, an alcoholate, a phenolate, a hydride, a HOU hydride, an amide, etc. as an example of an alkali metal compound. These catalysts can be used together.

[0013] although an amide system or a ketone system solvent is desirable, and there will be especially no limit as a reaction solvent if the epoxy resin and phenols from which the boiling point is 130 degrees C or more, and serves as a raw material as an amide system solvent are dissolved — a formamide, N-methyl formamide, N.N-dimethylformamide, an acetamide, N-methyl acetamide, N,N-dimethylacetamide, N and N, N', and N' — there are — tetramethylurea, 2—pyrrolidone, a N-methyl-2-pyrrolidone, carbamic-acid ester, etc. These solvents can be used together. Moreover, you may use together with the solvent of others which are represented by a ketone system solvent, the ether system solvent, etc.

[0014] As for the combination equivalent ratio of a 2 organic-functions epoxy resin and halogenation 2 organic-functions phenols, as synthetic conditions for a polymer, it is desirable that it is an epoxy group / phenolic hydroxyl group =1:0.9-1.1. Although especially a limit does

not have the loadings of a catalyst, generally a catalyst is about 0.0001-0.2 mols to one mol of epoxy resins. As for polymerization reaction temperature, it is desirable that it is 60-150 degrees C. If higher [when lower than 60 degrees C, a macromolecule quantification reaction is remarkably slow, and] than 150 degrees C, side reaction will increase and it will not consider as macromolecule quantification at the shape of a straight chain. Although the solid content concentration in the case of the polymerization reaction using a solvent should just be 50% or less, it is desirable to make it to 30 more% or less. Thus, the molecular weight which has film organization potency can obtain 100,000 or more so-called amount epoxy polymers of macromolecules.

j

[0015] As a cross linking agent of this amount epoxy polymer of macromolecules, reactant control of a cross linking agent is easy, and the mask isocyanates which the preservation stability of a varnish tends to secure and which carried out the mask (block) of the isocyanates with the compound with other active hydrogen can be used.

[0016] The hexamethylene di-isocyanate by which what kind of thing is sufficient as it as long as isocyanates have two or more isocyanate radicals in intramolecular, for example, the mask was carried out by mask agents, such as phenols, oximes, and alcohols, diphenylmethane diisocyanate, isophorone diisocyanate, tolylene diisocyanate, etc. are mentioned. The isophorone diisocyanate and tolylene diisocyanate by which the mask was especially carried out by phenols for the heat-resistant improvement in a hardened material are desirable. As for the amount of this cross linking agent, it is desirable that an isocyanate radical makes it 0.1–1.0Eq to 1.0Eq of alcoholic hydroxyl groups of the amount epoxy polymer of macromolecules.

[0017] As long as it is the compound which has two or more epoxy groups in intramolecular as a polyfunctional epoxy resin, what kind of thing may be used. For example, a phenol novolak mold epoxy resin, a cresol novolak mold epoxy resin, The epoxy resin and cycloaliphatic epoxy resin which are glycidyl ether of phenols, such as a resol mold epoxy resin and a bisphenol mold epoxy resin, Epoxidation polybutadiene, a glycidyl ester mold epoxy resin, a glycidyl amine mold epoxy resin, Although it is an isocyanurate mold epoxy resin, a flexible epoxy resin, etc., and anything may be used as long as it is an epoxy resin, the mixture of a phenol mold epoxy resin or a phenol mold epoxy resin, and a polyfunctional epoxy resin is especially desirable because of improvement in thermal resistance. As for the amount of this polyfunctional epoxy resin, it is desirable to carry out to 20 – 100% of the weight to the amount epoxy polymer of macromolecules.

[0018] These polyfunctional epoxy resins are independent, or two or more kinds may be mixed and they may be used. Furthermore, the curing agent and hardening accelerator of a polyfunctional epoxy resin are used. As the curing agent and hardening accelerator of an epoxy resin, novolak mold phenol resin, a dicyandiamide, an acid anhydride, amines, imidazole derivatives, and phosphoretted hydrogen are mentioned. Moreover, you may use combining these. Furthermore, a silane coupling agent may be added. As a silane coupling agent to add, an epoxy silane, an amino silane, a urea silane, etc. are desirable.

[0019] It blends and mixes and the etching reagent of this invention prepares an amide system solvent and the alcoholic system solvent solution of an alkali metal compound.

[0020] What kind of thing is sufficient as the amide system solvent which is the etching-reagent constituent of this invention, for example, it has a formamide, N-methyl formamide, N.N-dimethylformamide, an acetamide, N-methyl acetamide, N,N-dimethylacetamide, N and N, N', N'-tetramethylurea, 2-pyrrolidone, a N-methyl-2-pyrrolidone, carbamic-acid ester, etc. It is [among these] effective in N.N-dimethylformamide, N,N-dimethylacetamide, and a N-methyl-2-pyrrolidone making an epoxy resin hardened material swell, and especially since the solubility of a decomposition product is good, it is desirable. These solvents can be used together. Moreover, you may use together with the solvent of others which are represented by a ketone system solvent, the ether system solvent, etc.

[0021] What kind of thing is sufficient as the ketone system solvent which can be used together here, for example, it has an acetone, an ethyl ethyl ketone, 2-pentanone, 3-pentanone, 2-heptanone, methyl isobutyl ketone, 2-heptanone, 4-heptanone, diisobutyl ketone, a cyclohexanone, etc.

[0022] What kind of thing is sufficient as the ether system solvent which can be used together here, for example, it has the dipropyl ether, diisopropyl ether, dibutyl ether, an anisole, a phenetole, dioxane, a tetrahydrofuran, ethylene glycol wood ether, ethylene glycol diethylether, diethylene-glycol wood ether, diethylene-glycol diethylether, etc.

[0023] If it dissolves in an alcoholic system solvent with alkali metal compounds, such as a lithium, sodium, a potassium, a rubidium, and caesium, what kind of thing is sufficient as the alkali metal compound which is the etching-reagent constituent of this invention, for example, it has metals, such as a lithium, sodium, a potassium, a rubidium, and caesium, a hydride, a hydroxide, a HOU hydride, an amide, a fluoride, a chloride a bromide, an iodide, a borate, phosphate, a carbonate, a sulfate, a nitrate, an organic-acid salt, a phenol salt, etc. An alkali-metal hydroxide is desirable and a lithium hydroxide, a sodium hydroxide, and especially a potassium hydroxide are [among these] desirable.

[0024] The alcoholic system solvent which is the etching-reagent constituent of this invention What kind of thing may be used. For example, a methanol, ethanol, 1-propanol, 2-propanol, 1butanol, 2-butanol, an iso-butanol, A tert-butanol, 1-pentanol, 2-pentanol, 3-pentanol, 2methyl-1-butanol, iso-pentyl alcohol, tert-pentyl alcohol, 3-methyl-2-butanol, neopentyl alcohol, 1-hexanol, 2-methyl-1-pentanol, 4-methyl-2-pentanol, 2-ethyl-1-butanol, 1-PEPUTA Norian, 2-heptanol, 3-heptanol, a cyclohexanol, 1-methyl cyclohexanol, 2-methyl cyclohexanol, 3-methyl cyclohexanol, 4-methyl cyclohexanol, ethylene glycol, ethylene glycol monomethyl ether, Ethylene glycol monoethyl ether, the ethylene glycol monopropyl ether, Ethylene glycol monobutyl ether, a diethylene glycol, the diethylene-glycol monomethyl ether, Diethylene glycol monoethyl ether, the diethylene-glycol monopropyl ether, The diethylene-glycol monobutyl ether, triethylene glycol, The triethylene glycol monomethyl ether, the triethylene glycol monoethyl ether, Tetraethylene glycol, a polyethylene glycol, 1, 2-propanediol, There are 1,3-propanediol, 1, 2-butanediol, 1,3-butanediol, 1,4-butanediol, 2, 3-butanediol, 1,5-pentanediol, a glycerol, dipropylene glycol, etc. Since the solubility of an alkali metal compound has [among these] high methanol, ethanol, ethylene glycol, ethylene-glycol-monomethyl-ether, ethylene-glycolmonoethyl-ether, diethylene-glycol, diethylene-glycol monomethyl ether, 1, and 2-propanediol, it is especially desirable. These solvents can also use several kinds together.

[0025] The etching reagent of this invention is possible for the alcoholic system solvent solution of an alkali metal compound to an amide system solvent at the presentation of arbitration, and is the presentation of 1 – 50 % of the weight of alcoholic system solvent solutions of an alkali metal compound to 50 – 99 % of the weight of amide system solvents preferably. Since the concentration of an alkali metal compound will fall as a result if preferably higher than 99 % of the weight, since the bloating tendency of an epoxy hardened material and the solubility of a decomposition product will fall, if the concentration of an amide system solvent is lower than 50 % of the weight, and the catabolic rate of an epoxy resin hardened material falls, it is not desirable.

[0026] Although what kind of concentration is sufficient as the alkali-metal-compound concentration of an alcoholic system solvent solution, 0.5 % of the weight – 40% of the weight of the range is desirable. If lower than 0.5 % of the weight, since the catabolic rate of an epoxy resin hardened material will fall, since an alkali metal compound cannot dissolve in an alcoholic system solvent completely if higher than 40 % of the weight, it is not desirable preferably. Thus, a surfactant etc. may be added and used for the obtained etching reagent. Moreover, an etching reagent may be heated and used till around 90 degrees C in the case of etching.

[0027] As the etching approach, you may dip into an etching reagent, and it does not matter even if it generates air bubbles further or gives vibration with a supersonic wave. Even if it does not dip into liquid, a spray etc. may be used and high pressure may be applied further.

[0028]

[Example]

The thickness of a film it is thin from the amount epoxy polymer of example 1 bromination giant molecules, phenol resin mask-ized diisocyanate, and a cresol novolak mold epoxy resin heated 170 degrees C thermosetting epoxy adhesive film AS-3000E (the Hitachi Chemical Co., Ltd. make, trade name) which is 50 micrometers for 30 minutes, and produced the hardening film of

an epoxy resin constituent. Even if this hardening film is tough, it pulled it and it folded it, it did not break or go out. As an etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of methanol solutions of a sodium hydroxide (sodium-hydroxide concentration: 20 % of the weight) was prepared. When the hardening film was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 30 minutes. Moreover, when it dipped in the 50-degree C etching reagent similarly and having been shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 12 minutes.

[0029] As example 2 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of methanol solutions of a potassium hydroxide (potassium-hydroxide concentration: 20 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 30 minutes.

[0030] As example 3 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of methanol solutions of a lithium hydroxide (lithium-hydroxide concentration: 2 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 4 hours.

[0031] As example 4 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of methanol solutions of a sodium hydroxide (sodium-hydroxide concentration: 10 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 50 minutes.

[0032] As example 5 etching reagent, the mixed solution of 20 % of the weight of methanol solutions of 80 % of the weight of N,N-dimethylacetamide and a sodium hydroxide (sodium-hydroxide concentration: 20 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 40 minutes.

[0033] As example 6 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N-methyl-2-pyrrolidones and 20 % of the weight of methanol solutions of a sodium hydroxide (sodium-hydroxide concentration: 20 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 40 minutes.

[0034] As example 7 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of methanol solutions of a sodium hydroxide (sodium-hydroxide concentration: 15 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 40 minutes.

[0035] As example 8 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of ethylene-glycol-monomethyl-ether solutions of a sodium hydroxide (sodium-hydroxide concentration: 10 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 60 minutes.

[0036] As example 9 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of ethylene-glycol-monoethyl-ether solutions of a sodium hydroxide (sodium-hydroxide concentration: 10 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 60 minutes.

[0037] As example 10 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of diethylene-glycol monomethyl ether solution of a sodium hydroxide (sodium-hydroxide concentration: 10 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 70 minutes.

[0038] As example 11 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of ethylene glycol solutions of a sodium hydroxide

(sodium-hydroxide concentration: 20 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 40 minutes.

[0039] As example 12 etching reagent, the mixed solution of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and 20 % of the weight of diethylene-glycol solutions of a sodium hydroxide (sodium-hydroxide concentration: 15 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 45 minutes.

[0040] As example 13 etching reagent, the mixed solution of 1 of 80 % of the weight of N.N-dimethylformamide and a sodium hydroxide and 20 % of the weight of 2-propanediol solutions (sodium-hydroxide concentration: 10 % of the weight) was prepared. When the hardening film produced in the example 1 was dipped in the 25-degree C etching reagent and shaken lightly, it decomposed in the shape of powder in 50 minutes.

[0041] When the hardening film produced in the example of comparison 1 example 1 was dipped in 50-degree C N.N-dimethylformamide and shaken lightly, the film had stopped the original form also after 24 hours.

[0042] When the hardening film produced in the example of comparison 2 example 1 was dipped in the methanol solution of a sodium hydroxide 20 50-degree C% of the weight and was shaken lightly, the film had stopped the original form also after 24 hours.

[0043] When the hardening film produced in the example of comparison 3 example 1 was dipped in the mixed water solution of a sodium hydroxide and 5-% of the weight potassium permanganate at 50 degrees C 5 50-degree C% of the weight and was shaken lightly, as for the film, the front face was only roughened also after 60 minutes.
[0044]

[Effect of the Invention] As explained above, the solution which can be etched without using the chemical which can etch the hardened material of the thermosetting epoxy resin constituent which consists of a with a molecular weight of 100,000 or more which has the film organization potency to which a 2 organic—functions epoxy resin and halogenation 2 organic—functions phenols were heated under existence of a catalyst, and carried out the polymerization by this invention epoxy polymer, a cross linking agent, and a polyfunctional epoxy resin, and the handling of concentrated sulfuric acid, a chromic acid, an alkali permanganate, etc. takes cautions can be offered.

[Translation done.]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-325438

(43)公開日 平成8年(1996)12月10日

(51) Int Cl. ⁶ C 0 8 L 63/00	識別配号 NKU	庁内整理番号	FI C08L 63	技術表示箇所 8/00 NKU
H 0 5 K 3/00 3/46	NLB	6921-4E		NLB 3/00 Z 3/46 Z
// C 0 8 J 7/00	CFC		C 0 8 J 7 審査請求	//00 CFCA 未請求 請求項の数6 OL (全 6 頁)
(21)出願番号	特願平7-135091		(71)出願人	000004455 日立化成工業株式会社
(22)出願日	平成7年(1995)6月	1日	(72)発明者	東京都新宿区西新宿2丁目1番1号
	·		(72)発明者	:
÷			(72)発明者	柴田 勝司 茨城県つくば市和台48 日立化成工業株式
			(74)代理人	会社筑波開発研究所内 弁理士 若林 邦彦 最終頁に続く

(54)【発明の名称】 エポキシ樹脂硬化物のエッチング液

(57)【要約】

【目的】 濃硫酸、クロム酸、アルカリ過マンガン酸塩を使用しないで、無変性のエポキシ樹脂の除去を可能とするエッチング液を提供すること。

【構成】特定の熱硬化性エポキシ樹脂組成物の硬化物を エッチングできる、アミド系溶媒と、アルカリ金属化合 物のアルコール系溶媒溶液からなるエッチング液を提供 すること。 1

【特許請求の範囲】

【請求項1】二官能エポキシ樹脂とハロゲン化二官能フェノール類を触媒の存在下、加熱して重合させたフィルム形成能を有する分子量100,000以上のエポキシ重合体、架橋剤、多官能エポキシ樹脂からなる熱硬化性エポキシ樹脂組成物の硬化物をエッチングする溶液であって、アミド系溶媒と、アルカリ金属化合物のアルコール系溶媒溶液からなることを特徴とするエポキシ樹脂硬化物のエッチング液。

【請求項2】アミド系溶媒が、N、N-ジメチルホルムアミド、N、N-ジメチルアセトアミド、N-メチルー2-ピロリドンのいずれかであることを特徴とする請求項1に記載のエポキシ樹脂硬化物のエッチング液。

【請求項3】アルカリ金属化合物が、アルカリ金属水酸化物であることを特徴とする請求項1または2に記載のエポキシ樹脂硬化物のエッチング液。

【請求項4】アルカリ金属化合物が、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのいずれかであることを特徴とする請求項3に記載のエポキシ樹脂硬化物のエッチング液。

【請求項5】アルコール系溶媒が、メタノール、エタノール、エチレングリコール、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコール・ジエチレングリコールモノメチルエーテル、1,2一プロパンジオールのいずれかであることを特徴とする請求項1~4のうちいずれかに記載のエポキシ樹脂硬化物のエッチング液。

【請求項6】アミド系溶媒が $50\sim99$ 重量%の範囲であり、アルカリ金属化合物のアルコール系溶媒溶液(アルカリ金属化合物濃度 $0.5\sim40$ 重量%)が $1\sim50$ 30重量%の範囲であることを特徴とする請求項 $1\sim5$ のうちいずれかに記載のエポキシ樹脂硬化物のエッチング液。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、絶縁材料、接着剤、塗料などに用いられるフィルム化可能な熱硬化性エポキシ 樹脂硬化物のエッチング液に関する。

[0002]

【従来の技術】エポキシ樹脂は、ポリイミド樹脂と同様にその電気特性、接着性に優れているため、種々の分野で利用されている。エポキシ樹脂及びポリイミド樹脂は、用途が広がるにつれ、樹脂の一部を粗化や除去して使用するような用途がでてきた。ポリイミド樹脂のエッチングに関しては従来からよく行われており、ヒドラジン等の塩基性溶液でエッチングする方法が、特開昭50-4577号公報、特開昭51-27464号公報、及び特開昭53-49068号公報により知られている。

【0003】また、エポキシ樹脂の粗化やエッチングに 関しては、プリント配線板に用いられるエポキシ樹脂硬 50

化物の表面粗化処理、デスミア処理、エッチパック処理に用いられる濃硫酸、クロム酸、アルカリ過マンガン酸塩などでエッチングする方法が、特開昭54-144968号公報や、特開昭62-104197号公報により知られている。またエポキシ樹脂に、アルカリに可溶な

アクリル樹脂を添加して、エッチングする方法が、特開 平5-218651号公報により知られている。

【発明が解決しようとする課題】無変性のエポキシ樹脂の硬化物を粗化、エッチングするのは、濃硫酸、クロム酸、アルカリ過マンガン酸塩を使用していたが、これらの液は労働安全衛生法の特定化学物質に該当する薬品であり、安全上取扱いに十分な注意が必要であり、さらに取扱い者には定期的に健康診断が義務付けられる。さらに濃硫酸は吸水性が強いために、十分な濃度管理が必要であり、アルカリ過マンガン酸塩でエポキシ樹脂を完全に除去するには、80℃前後の高温と30分以上の時間が必要であった。また、エポキシ樹脂をエッチング可能にするためにアクリル樹脂を添加した変性エポキシ樹脂の場合、エポキシ樹脂の耐熱性、耐薬品性等の優れた特

【0005】本発明は、濃硫酸、クロム酸、アルカリ過マンガン酸塩を使用することなく、無変性のエポキシ樹脂の除去を可能とするエッチング液を提供することである。

[0006]

性を低下させてしまう。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明のエポキシ樹脂硬化物のエッチング液は、二官能エポキシ樹脂とハロゲン化二官能フェノール類を触媒の存在下、加熱して重合させたフィルム形成能を有する分子量100,000以上のエポキシ重合体、架橋剤、多官能エポキシ樹脂からなる熱硬化性エポキシ樹脂組成物の硬化物をエッチングする溶液であって、アミド系溶媒と、アルカリ金属化合物のアルコール系溶媒溶液からなることを特徴とする。

【0007】本発明者らは、ハロゲン化高分子量エポキシ重合体の分解反応について種々検討した結果、ハロゲン化高分子量エポキシ重合体がアミド系溶媒中でアルカリ金属化合物により分解することを見出した。

【0008】以下、本発明を詳細に説明する。本発明のエッチング液を用いてエッチングする対象となる熱硬化性エポキシ樹脂組成物の硬化物は、二官能エポキシ樹脂とハロゲン化二官能フェノール類を触媒の存在下、加熱して重合させたフィルム形成能を有する分子量100,00以上のエポキシ重合体、架橋剤、多官能エポキシ樹脂からなる熱硬化性エポキシ樹脂組成物の硬化物であればよい。

【0009】このフィルム形成能を有するエポキシ重合体は、分子量が100,000以上の、いわゆる高分子量エポキシ重合体であり、二官能エポキシ樹脂とハロゲン化二官能フェノール類を二官能エポキシ樹脂とハロゲ

ン化二官能フェノール類の配合当量比をエポキシ基/フ エノール性水酸基=1:0.9~1.1とし、触媒の存 在下、沸点が130℃以上のアミド系またはケトン系溶 媒中、反応固形分濃度50重量%以下で、加熱して重合 させて得られる。

【0010】二官能エポキシ樹脂は、分子内に二個のエ ポキシ基を持つ化合物であればどのようなものでもよ く、例えば、ピスフェノールA型エポキシ樹脂、ピスフ ェノールF型エポキシ樹脂、ピスフェノールS型エポキ シ樹脂、脂肪族鎖状エポキシ樹脂などがある。これらの 10 化合物の分子量はどのようなものでもよい。これらの化 合物は何種類かを併用することができる。また、二官能 エポキシ樹脂以外の成分が不純物として含まれていても 構わない。

【0011】ハロゲン化二官能フェノール類は、ハロゲ ン原子および二個のフェノール性水酸基を持つ化合物で あればどのようなものでもよく、例えば、単環二官能フ ェノールであるヒドロキノン、レソルシノール、カテコ ール、多環二官能フェノールであるピスフェノールA、 ピスフェノールド、ナフタレンジオール類、ピスフェノ ール類、これらのアルキル基置換体のハロゲン化物など がある。これらの化合物の分子量はどのようなものでも よい。これらの化合物は何種類かを併用することができ るし、ハロゲン化されていない二官能フェノール類を併 用してもよい。また、二官能フェノール類以外の成分が 不純物として含まれていても構わない。

【0012】触媒は、エポキシ基とフェノール性水酸基 のエーテル化反応を促進させるような触媒能を持つ化合 物であればどのようなものでもよく、例えば、アルカリ 金属化合物、アルカリ土類金属化合物、イミダゾール 類、有機りん化合物、第二級アミン、第三級アミン、第 四級アンモニウム塩などがある。中でもアルカリ金属化 合物が最も好ましい触媒であり、アルカリ金属化合物の 例としては、ナトリウム、リチウム、カリウムの水酸化 物、ハロゲン化物、有機酸塩、アルコラート、フェノラ ート、水素化物、ホウ水素化物、アミドなどがある。こ れらの触媒は併用することができる。

【0013】反応溶媒としては、アミド系またはケトン 系溶媒が好ましく、アミド系溶媒としては、沸点が13 0℃以上で、原料となるエポキシ樹脂とフェノール類を 溶解すれば、特に制限はないが、例えば、ホルムアミ ド、N-メチルホルムアミド、N, N-ジメチルホルム アミド、アセトアミド、N-メチルアセトアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N, N, N', N'-テト ラメチル尿素、2-ピロリドン、N-メチル-2-ピロ リドン、カルバミド酸エステルなどがある。これらの溶 媒は併用することができる。また、ケトン系溶媒、エー テル系溶媒などに代表されるその他の溶媒と併用しても

シ樹脂とハロゲン化二官能フェノール類の配合当量比 は、エポキシ基/フェノール性水酸基=1:0.9~ 1. 1であることが望ましい。触媒の配合量は特に制限 はないが、一般にはエポキシ樹脂1モルに対して触媒は 0.0001~0.2モル程度である。重合反応温度 は、60~150℃であることが望ましい。60℃より 低いと高分子量化反応が著しく遅く、150℃より高い と副反応が多くなり直鎖状に高分子量化としない。溶媒 を用いた重合反応の際の固形分濃度は50%以下であれ ばよいが、さらには30%以下にすることが望ましい。 このようにしてフィルム形成能を有する分子量が10 0,000以上の、いわゆる高分子量エポキシ重合体を 得られる。

【0015】この高分子量エポキシ重合体の架橋剤とし ては、架橋剤の反応性制御が容易でワニスの保存安定性 が確保し易い、イソシアネート類を他の活性水素を持つ 化合物でマスク(プロック)したマスクイソシアネート 類を用いることができる。

【0016】イソシアネート類は、分子内に二個以上の イソシアネート基を有するものであればどのようなもの でもよく、例えば、フェノール類、オキシム類、アルコ ール類などのマスク剤でマスクされたヘキサメチレンジ イソシアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、 イソホロンジイソシアネート、トリレンジイソシアネー トなどが挙げられる。特に硬化物の耐熱性の向上のため フェノール類でマスクされたイソホロンジイソシアネー ト、トリレンジイソシアネートが好ましい。この架橋剤 の量は高分子量エポキシ重合体のアルコール性水酸基 1. 0 当量に対し、イソシアネート基が 0. 1~1. 0 当量にすることが好ましい。

【0017】多官能エポキシ樹脂としては、分子内に二 個以上のエポキシ基を持つ化合物であればどのようなも のでもよく、例えば、フェノールノボラック型エポキシ 樹脂、クレゾールノボラック型エポキシ樹脂、レゾール 型エポキシ樹脂、ピスフェノール型エポキシ樹脂などの フェノール類のグリシジルエーテルであるエポキシ樹脂 や脂環式エポキシ樹脂、エポキシ化ポリプタジエン、グ リシジルエステル型エポキシ樹脂、グリシジルアミン型 エポキシ樹脂、イソシアヌレート型エポキシ樹脂、可と う性エポキシ樹脂などであり、エポキシ樹脂ならば何を 用いても構わないが、特にフェノール型エポキシ樹脂、 またはフェノール型エポキシ樹脂と多官能エポキシ樹脂 との混合物が耐熱性の向上のために好ましい。この多官 能エポキシ樹脂の量は高分子量エポキシ重合体に対し、 20~100重量%にすることが好ましい。

【0018】これらの多官能エポキシ樹脂は、単独でま たは二種類以上混合して用いても構わない。さらに、多 官能エポキシ樹脂の硬化剤および硬化促進剤を用いる。 エポキシ樹脂の硬化剤および硬化促進剤としては、ノボ 【0014】重合体の合成条件としては、二官能エポキ 50 ラック型フェノール樹脂、ジシアンジアミド、酸無水

物、アミン類、イミダゾール類、フォスフィン類などが 挙げられる。また、これらを組み合わせて用いても構わ ない。さらにシランカップリング剤を添加しても構わない。添加するシランカップリング剤としては、エポキシ シラン、アミノシラン、尿素シラン等が好ましい。

【0019】本発明のエッチング液は、アミド系溶媒、アルカリ金属化合物のアルコール系溶媒溶液を配合、混合して調製する。

【0020】本発明のエッチング液構成成分であるアミド系溶媒は、どのようなものでもよく、例えば、ホルム 10 アミド、Nーメチルホルムアミド、Nーメチルアセトアミド、Nーメチルアセトアミド、Nーメチルアセトアミド、N, Nージメチルアセトアミド、N, Nージメチルアセトアミド、N, Nージメチルアセトアミド、N, Nージメチルのうち、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、Nーメチルー2ーピロリドンがエポキシ樹脂硬化物を膨潤させる効果があり、分解物の溶解性が良好なために特に好ましい。これらの溶媒は併用することができる。また、ケトン系溶媒、エーテル系溶媒 20 などに代表されるその他の溶媒と併用しても構わない。

【0021】ここで併用できるケトン系溶媒は、どのようなものでもよく、例えば、アセトン、エチルエチルケトン、2-ペンタノン、3-ペンタノン、2-ヘキサノン、メチルイソプチルケトン、2-ヘプタノン、4-ヘプタノン、ジイソプチルケトン、シクロヘキサノンなどがある。

【0022】 ここで併用できるエーテル系溶媒は、どのようなものでもよく、例えば、ジプロピルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジプチルエーテル、アニソール、フェネトール、ジオキサン、テトラヒドロフラン、エチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジエチルエーテルなどがある。

【0023】本発明のエッチング液構成成分であるアルカリ金属化合物は、リチウム、ナトリウム、カリウム、ルビジウム、セシウム等のアルカリ金属化合物でアルコール系溶媒に溶解するものであればどのようなものでもよく、例えば、リチウム、ナトリウム、カリウム、ルビジウム、セシウム等の金属、水素化物、水酸化物、ホウ水素化物、アミド、フッ化物、塩化物、臭化物、ヨウ化物、ホウ酸塩、リン酸塩、炭酸塩、硫酸塩、硝酸塩、有機酸塩、フェノール塩などがある。これらのうち、アルカリ金属水酸化物が好ましく、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムが特に好ましい。

【0024】本発明のエッチング液構成成分であるアルコール系溶媒は、どのようなものでもよく、例えば、メタノール、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノール、iso-プタノ

ール、tertープタノール、1-ペンダノール、2-ペン タノール、3-ペンタノール、2-メチル-1-プタノ ール、iso-ペンチルアルコール、tert-ペンチルアルコ ール、3-メチル-2-プタノール、ネオペンチルアル コール、1-ヘキサノール、2-メチル-1-ペンタノ ール、4-メチル-2-ペンタノール、2-エチル-1 **ーブタノール、1-ペプタノール、2-ヘプタノール、** 3-ヘプタノール、シクロヘキサノール、1-メチルシ クロヘキサノール、2-メチルシクロヘキサノール、3 ーメチルシクロヘキサノール、4ーメチルシクロヘキサ ノール、エチレングリコール、エチレングリコールモノ メチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテ ル、エチレングリコールモノプロピルエーテル、エチレ ングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコー ル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチ レングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコ ールモノプロピルエーテル、ジエチレングリコールモノ プチルエーテル、トリエチレングリコール、トリエチレ ングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコ ールモノエチルエーテル、テトラエチレングリコール、 ポリエチレングリコール、1,2-プロパンジオール、 1、3-プロパンジオール、1、2-プタンジオール、 1, 3-プタンジオール、1, 4-プタンジオール、 2, 3-ブタンジオール、1, 5-ペンタンジオール、 グリセリン、ジプロピレングリコールなどがある。これ らのうちメタノール、エタノール、エチレングリコー ル、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレン グリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコー ル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、1,2 プロパンジオールがアルカリ金属化合物の溶解性が高 いために、特に好ましい。これらの溶媒は、何種類かを 併用することもできる。

【0025】本発明のエッチング液は、アミド系溶媒に対し、アルカリ金属化合物のアルコール系溶媒溶液は任意の組成で可能であり、好ましくはアミド系溶媒50~99重量%に対し、アルカリ金属化合物のアルコール系溶媒溶液1~50重量%の組成である。アミド系溶媒の濃度が50重量%より低いと、エポキシ硬化物の膨潤性、分解物の溶解性が低下するため好ましくなく、99重量%より高いと結果的にアルカリ金属化合物の濃度が低下するため、エポキシ樹脂硬化物の分解速度が低下するため好ましくない。

【0026】アルコール系溶媒溶液のアルカリ金属化合物濃度がどのような濃度でも構わないが、0.5重量%~40重量%の範囲が好ましい。0.5重量%より低いと、エポキシ樹脂硬化物の分解速度が低下するため好ましくなく、40重量%より高いとアルコール系溶媒にアルカリ金属化合物が完全に溶解できないので好ましくない。このようにして得られたエッチング液に界面活性剤等を添加して使用しても構わない。また、エッチングの

際にエッチング液を90℃前後まで加熱して使用しても

【0027】エッチング方法として、エッチング液中に 浸してもよいし、さらに気泡を発生させたり、超音波に より振動を与えたりしても構わない。液中に浸さなくと もスプレー等を使用しても構わないし、さらに高圧をか けても構わない。

[0028]

構わない。

【実施例】

実施例1

臭素化高分子量エポキシ重合体、フェノール樹脂マスク 化ジイソシアネート、クレゾールノボラック型エボキシ 樹脂からなる、フィルムの厚さが50μmの熱硬化性エ ポキシ接着フィルムAS-3000E(日立化成工業株 式会社製、商品名)を、170℃、30分加熱して、エ ポキシ樹脂組成物の硬化フィルムを作製した。この硬化 フィルムは、強靭であり、引っ張っても折っても割れた り切れたりしなかった。エッチング液として、N, N-ジメチルホルムアミド80重量%、水酸化ナトリウムの メタノール溶液(水酸化ナトリウム濃度:20重量%) 20重量%の混合溶液を調製した。硬化フィルムを25 ℃のエッチング液に浸し、軽く振とうしたところ、30 分で粉末状に分解した。また、同様に50℃のエッチン グ液に浸し、軽く振とうしたところ、12分で粉末状に 分解した。

【0029】実施例2

エッチング液として、N. N-ジメチルホルムアミド8 0 重量%、水酸化カリウムのメタノール溶液(水酸化カ リウム濃度:20重量%)20重量%の混合溶液を調製 した。実施例1で作製した硬化フィルムを25℃のエッ チング液に浸し、軽く振とうしたところ、30分で粉末 状に分解した。

【0030】実施例3

エッチング液として、N、N-ジメチルホルムアミド8 0 重量%、水酸化リチウムのメタノール溶液(水酸化リ チウム濃度:2重量%)20重量%の混合溶液を調製し た。実施例1で作製した硬化フィルムを25℃のエッチ ング液に浸し、軽く振とうしたところ、4時間で粉末状 に分解した。

【0031】実施例4

エッチング液として、N, N-ジメチルホルムアミド8 0 重量%、水酸化ナトリウムのメタノール溶液(水酸化 ナトリウム濃度:10重量%)20重量%の混合溶液を 調製した。実施例1で作製した硬化フィルムを25℃の エッチング液に浸し、軽く振とうしたところ、50分で 粉末状に分解した。

【0032】実施例5

エッチング液として、N, N-ジメチルアセトアミド8 0 重量%、水酸化ナトリウムのメタノール溶液(水酸化 ナトリウム濃度:20重量%)20重量%の混合溶液を 50 混合溶液を調製した。実施例1で作製した硬化フィルム

調製した。実施例1で作製した硬化フィルムを25℃の エッチング液に浸し、軽く振とうしたところ、40分で 粉末状に分解した。

【0033】実施例6

エッチング液として、N-メチル-2-ピロリドン80 重量%、水酸化ナトリウムのメタノール溶液(水酸化ナ トリウム濃度:20重量%)20重量%の混合溶液を調 製した。実施例1で作製した硬化フィルムを25℃のエ ッチング液に浸し、軽く振とうしたところ、40分で粉 末状に分解した。

【0034】実施例7

エッチング液として、N、N-ジメチルホルムアミド8 0 重量%、水酸化ナトリウムのメタノール溶液(水酸化 ナトリウム濃度:15重量%)20重量%の混合溶液を 調製した。実施例1で作製した硬化フィルムを25℃の エッチング液に浸し、軽く振とうしたところ、40分で 粉末状に分解した。

【0035】実施例8

エッチング液として、N, N-ジメチルホルムアミド8 0 重量%、水酸化ナトリウムのエチレングリコールモノ メチルエーテル溶液(水酸化ナトリウム濃度:10重量 %) 20 重量%の混合溶液を調製した。実施例1で作製 した硬化フィルムを25℃のエッチング液に浸し、軽く 振とうしたところ、60分で粉末状に分解した。

【0036】実施例9

エッチング液として、N, N-ジメチルホルムアミド8 0.重量%、水酸化ナトリウムのエチレングリコールモノ エチルエーテル溶液(水酸化ナトリウム濃度:10重量 %) 20 重量%の混合溶液を調製した。実施例1で作製 した硬化フィルムを25℃のエッチング液に浸し、軽く 振とうしたところ、60分で粉末状に分解した。

【0037】実施例10

エッチング液として、N, N-ジメチルホルムアミド8 0 重量%、水酸化ナトリウムのジエチレングリコールモ ノメチルエーテル溶液(水酸化ナトリウム濃度:10重 量%) 20重量%の混合溶液を調製した。実施例1で作 製した硬化フィルムを25℃のエッチング液に浸し、軽 く振とうしたところ、70分で粉末状に分解した。

【0038】実施例11

エッチング液として、N, N-ジメチルホルムアミド8 0 重量%、水酸化ナトリウムのエチレングリコール溶液 (水酸化ナトリウム濃度:20重量%)20重量%の混 合溶液を調製した。実施例1で作製した硬化フィルムを 25℃のエッチング液に浸し、軽く振とうしたところ、 40分で粉末状に分解した。

【0039】 実施例12

エッチング液として、N, N-ジメチルホルムアミド8 0 重量%、水酸化ナトリウムのジエチレングリコール溶 液(水酸化ナトリウム濃度:15重量%)20重量%の 9

を25℃のエッチング液に浸し、軽く振とうしたところ、45分で粉末状に分解した。

【0040】実施例13

エッチング液として、N、Nージメチルホルムアミド80重量%、水酸化ナトリウムの1、2ープロパンジオール溶液(水酸化ナトリウム濃度:10重量%)20重量%の混合溶液を調製した。実施例1で作製した硬化フィルムを25℃のエッチング液に浸し、軽く振とうしたところ、50分で粉末状に分解した。

【0041】比較例1

実施例1で作製した硬化フィルムを50℃のN, N-ジメチルホルムアミドに浸し、軽く振とうしたところ、24時間後でもフィルムは原形をとどめていた。

【0042】比較例2

実施例1で作製した硬化フィルムを50℃の20重量%水酸化ナトリウムのメタノール溶液に浸し、軽く振とうしたところ、24時間後でもフィルムは原形をとどめて

いた。

【0043】比較例3

実施例1で作製した硬化フィルムを50℃の5重量%水酸化ナトリウム、5重量%過マンガン酸カリウムの混合水溶液に50℃で浸し、軽く振とうしたところ、60分後でもフィルムは表面が粗化されただけだった。

[0044]

【発明の効果】以上に説明したように、本発明によって、二官能エポキシ樹脂とハロゲン化二官能フェノール類を触媒の存在下、加熱して重合させたフィルム形成能を有する分子量100,000以上のエポキシ重合体、架橋剤、多官能エポキシ樹脂からなる熱硬化性エポキシ樹脂組成物の硬化物を、エッチングすることができ、かつ、濃硫酸、クロム酸、アルカリ過マンガン酸塩等の取り扱いに注意を要する薬品を用いずにエッチングできる溶液を提供することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 中祖 昭士

茨城県下館市大字小川1500番地 日立化成 工業株式会社下館研究所内